L17 ANSWER 55 OF 89 CA COPYRIGHT 1998 ACS

Thickened acidic liquid composition with sulfonate fluorescent whitening agent

INVENTOR(S):
PATENT ASSIGNEE(S):

Peterson, David Clorox Co., USA

SOURCE:

Eur. Pat. Appl., 19 pp.

PATENT INFORMATION: EP 404293 A2 19901227
DESIGNATED STATES: R: DE, ES, FR, GB, IT, NL

DESIGNATED STATES: R: DE, ES, F APPLICATION INFORMATION: EP 90-302475 PRIORITY APPLN. INFO.: US 89-342800

R: DE, ES, FR, GB, IT, NL EP 90-302475 19900308 US 89-342800 19890421

DOCUMENT TYPE:

Patent English

LANGUAGE:

English

The title compn., useful as a laundering aid, used in aq. soln. which has pH <6 and contains a thickening system comprises a copolymer of an unsatd. carboxylic acid, a fluorescent whitener contg. sulfonate groups, and an amphoteric surfactant or amine oxide. The compn. optionally contains a peroxide bleaching agent and a nonionic surfactant. An aq. compn. contg. Acrysol RM-5 (acrylic polymer) 0.25, Tinopal CBS 0.26, Amnonyx MCLO (amine oxide) 0.25, H2O2 3.50, Neodol 2.5-7 to, and Dequest 2000 0.12% at viscosity 426 cP, vs. tin without Acrysol RM-5.

L17 ANSWER 57 OF 89 CA COPYRIGHT 1998 ACS

Bleaching liquid detergent containing hydrogen peroxide with storage stability

INVENTOR(S):

Schwadtke, Karl; Smulders, Eduard Henkel K.-G.a.A., Fed. Rep. Ger.

PATENT ASSIGNEE(S):

Ger. Offen., 3 pp.

SOURCE:

CODEN: GWXXBX

DOCUMENT TYPE:

Patent German

LANGUAGE:

German

The title detergent contains Na or K C9-13 alkylbenzenesulfonate 5-15, linear C12-16 alkyl group-contg. amine oxide 1-5, Na or K salt of C12-18 fatty acids 1-6, K4P2O7 10-22, hydrotrope 2-12, H2O2 0.5-5, and water 45-60% and shows good detergency and leaching activity in laundering. A detergent contg. Na C10-13 alkylbenzenesulfonate 9, C13-15 alkyldimethylamine oxide 3, coco soap (Na) 4, K4P2O7 20, Na toluenesulfonate 8, H2O2 3, and water 53% retained 100, 98, and 40% of the active O during storage for 2, 4, and 15 mo, resp.

® BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**

Offenlegungssc: ift





DEUTSCHES PATENTAMT ② Aktenzeichen: P 39 06 044.6 Anmeldetag: 27. 2.89 (43) Offenlegungstag: 30. 8.90

(5) Int. Cl. 5: C11 D 1/83

C 11 D 17/00 D 06 L 3/02 // (C11D 1/83,1:22, 1:75,9:04,3:06, 3:39)D06L 1/12

(7) Anmelder:

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf, DE

@ Erfinder:

Schwadtke, Karl, 5090 Leverkusen, DE; Smulders, Eduard, Dr., 4010 Hilden, DE

(5) Bleichendes Flüssigwaschmittel

Ein bleichendes Flüssigwaschmittel mit hoher Lagerstabilität enthält (A) 5 bis 15 Gew.-% eines linearen Alkylbenzolsulfonats mit 9 bis 13 C-Atomen in der Alkylkette in Form des Natrium- oder Kaliumsalzes, (B) 1 bis 5 Gew.-96 eines Aminoxids, enthaltend einen linearen C₁₂₋₁₆-Alkylrest, (C) 1 bis 6 Gew.-% einer von C₁₂₋₁₈-Fettsäuren abgeleiteten Seife in Form des Natrium- oder Kaliumsalzes, (D) 10 bis 22 Gew.-% Kaliumpyrophosphat, (E) 2 bis 12 Gew.-% eines Hydrotrops, (F) 0.5 bis 5 Gew.-% Wasserstoffperoxid und (G) 45 bis 60 Gew.-% Wasser.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein wäßriges, Buildersalze enthaltendes Flüssigwaschmittel, das Wasserstoffperoxid als bieichendes Agens enthält und sich durch eine hohe Lagerstabilität sowie eine leichte Dosierbarkeit auszeichnet.

Es sind sowohl nichtwäßrige als auch wäßrige Flüssigwaschmittel bekannt, die bleichende Perverbindungen enthalten. In nichtwäßrigen Mitteln ist die Stabilisierung 10 der Perverbindungen meist unproblematisch. Dafür bereitet jedoch die Stabilisierung der Mittel gegen Entmischen vielfach Schwierigkeiten. Man behilft sich meist damit, daß man die Mittel auf eine hohe Viskosität einstellt und die Inhaltsstoffe in einem aufwendigen Mahl- 15 ter 10%, bezogen auf Seife. Die Seifen liegen bevorzus prozeß mittels Kolloidmühlen auf eine sehr kleine Korngröße vermahlt. Vielfach müssen noch Sedimentationsstabilisatoren zugesetzt werden. Nachteilig ist ferner, daß vielfach größere Anteile an brennbaren organischen Lösungsmitteln zugesetzt werden müssen. Mittel 20 der genannten Art sind beispielsweise in DE 1279 878 (GB 12 05 711), DE 22 33 771 (US 38 50 831), DE 28 25 218 (US 43 16 812) und EP 30 086 beschrieben.

In wäßrigen Flüssigwaschmitteln, in denen die Inhaltsstoffe gelöst sind und daher gegen Phasentrennung 25 nat und Cumolsulfonat, jeweils in Form der Natriumsal im allgemeinen beständiger sind, bereitet die Stabilisierung von sauerstoffhaltigen Bleichmitteln erhebliche Schwierigkeiten. So wird in DE 1080722 vorgeschlagen, den Mitteln hochkondensierte Phosphate zuzusetzen und sie auf einen pH-Wert von 6 bis 6,5 einzustellen. 30 Im sauren Bereich ist die Wa chkraft jedoch vergleichsweise geringer als im alkalischen. Außerdem sind die Mittel aufgrund ihres hohen Anteils an nichtionischen Tensiden pastös und somit nicht, wie in Verbraucherkreisen bevorzugt, mit Meßbechern dosierbar. Die in 35 DE 15 67 583 (US 36 58 712) beschriebenen Mittel enthalten ein spezielles vernetztes Polymerisat als Stabilisator, das die Mittel ebenfalls sehr dickflüssig und somit schlecht dosierbar macht. In EP 38 101 wird schließlich vorgeschlagen, die Bleichmittelkörner einzukapseln und 40 sie in dieser Form in dem Mittel zu suspendieren. Über die Art des Kapselmaterials, das logischerweise im wäßrigen Vorratskonzentrat beständig bzw. unlöslich, in der wäßrigen Waschlauge hingegen unbeständig bzw. leicht löslich sein muß, finden sich in dem Dokument keine 45 Angaben.

Die aufgezeigten Probleme werden durch die vorliegende Erfindung gelöst.

Gegenstand der Erfindung ist ein bleichendes Flüssigwaschmittel enthaltend

- A) 5 bis 15 Gew.-% eines linearen Alkylbenzolsulfonats mit 9 bis 13 C-Atomen in der Alkylkette in Form des Natrium- oder Kaliumsalzes.
- B) 1 bis 5 Gew.-% eines Aminoxids, enthaltend ei- 55 nen linearen C₁₂ - C₁₆ Alkylrest,
- C) 1 bis 6 Gew.-% einer von C12-18-Fettsäuren abgeleiteten Seife in Form des Natrium- oder Kaliumsalzes,
- D) 10 bis 22 Gew.-% Kaliumpyrophosphat,
- E) 2 bis 12 Gew.-% eines Hydrotrops,
- F) 0.5 bis 5 Gew.-% Wasserstoffperoxid,
- G) 45 bis 60 Gew.-% Wasser.

Das Alkylbenzolsulfonat liegt vorzugsweise als Natri- 65 umsalz vor. Sein Anteil beträgt vorzugsweise 7 bis 12 Gew.-%.

Geeignete Aminoxide sind z. B. Dodecyl-dimethyl-

aminox..., Tridecyl-dimethyl-aminoxid, Tetradecylmethyl-aminoxid, Pentadecyl-dimethyl-aminoxid u Hexadecyl-dimethyl-aminoxid sowie deren Gemisch Vorzugsweise beträgt ihr Anteil 2 bis 5 Gew.-%.

Als Seifen eignen sich vorzugsweise solche aus nat(lichen Fettsäuregemischen, wie Cocos- oder Palmker fettsäure. Die Fettsäuren mit 10 und weniger C-Atomi werden zuvor auf einen Anteil von weniger als Gew.-%, vorzugsweise auf weniger als 3 Gew.-% (bez gen auf Seife) abgetrennt. Ebenso empfiehlt es sich, d Stearinsäure auf einen Stearatgehalt unter 20 Gew.-9 vorzugsweise unter 15 Gew.-% (bezogen auf Seife) al zutrennen. Der Anteil an ungesättigten fettsauren Se fen, wie Oleat, beträgt zweckmäßigerweise ebenfalls ut als Natriumsalze vor, wobei deren Anteil bevorzugt bis 5 Gew.-% beträgt.

Der Anteil des Kaliumpyrophosphats, das bevorzuj als Tetrakaliumpyrophosphat eingesetzt wird, beträs vorzugsweise 15 bis 21 Gew.-%. Höhere Anteile, d.1 solche bis 25 Gew.-%, sind zwar grundsätzlich möglich aus Gründen der Phosphatbeschränkungen im Abwa: ser jedoch weniger empfehlenswert.

Als Hydrotrop eignen sich Toluolsulfonat, Xylolsulfc ze. Vorzugsweise beträgt ihr Anteil 5 bis 10 Gew.-%.

Das Wasserstoffperoxid ist als 100%iges H2O2 be rechnet. Sein Anteil beträgt vorzugsweise 1 bis Gew.-%.

Das Wasser soll entionisiert und insbesondere fre von Schwermetallionen sein. Sein Anteil beträgt vor zugsweise 50 bis 57 Gew.-%. Zusätzlich können in ge ringer Menge solche Bestandteile anwesend sein, die gegen Oxidation unempfindlich sind, wie Farbstoffe oder Trübungsmittel. Zusätzliche Stabilisierungsmitte sind nicht erforderlich, da die Mittel bereits von sich au: eine überraschend hohe Lagerstabilität ausweisen. Im merhin können geringe Anteile, d. h. maximal 0,5 bis : Gew.-%, an oxidationsunempfindlichen sequestrierend wirkenden Stabilisatoren anwesend sein, wie 1-Hy droxyethan-1,1-diphoshponsäure, Ethylendiamin-tetra (methylenphosphonsäure und Diethylentriamin-penta (methylenphosphonsäure), jeweils in Form des Na-ode: K-Salzes.

Die Mittel sind ungeachtet ihrer alkalischen Reaktior sehr lagerstabil. Der Verlust an Aktivsauerstoff beträg auch nach mehrmonatiger Lagerung bei Raumtempera tur (20-25°C) weniger als 1%. Bei der Anwendung zeichnen sie sich durch eine hohe Wasch- und Bleichwir-50 kung insbesondere gegenüber farbigen Anschmutzungen aus.

Beispiel

Ein klares, homogenes, leicht gießbares Flüssigwaschmittel wies die folgende Zusammensetzung auf (in Gew.-%)

9% C_{19-13} -Alkylbenzolsulfonat (Na-Salz)

3% C₁₃₋₁₅-Alkyl-dimethyl-aminoxid

4% Cocosseife (Na-Salz) mit 2% C: 2. 55% C12. 22% C14, 12% C16, 9% C18

20% K₄P₂O₇

8% Na-Toluoisulfonat

3% H₂O₂

53% Wasser

Bei einer Lagerung in verschlossenen Kunststofffla-

schen bei 25°C betrug Aktivsauerstoff-Gehalt nach 2 Monaten noch 100% und nach 4 Monaten noch 98% des Ausgangswertes. Nach 15 Monaten betrug der Erhaltungsgrad 40%.

Zur Prüfung des Wasch- und Bleichvermögens wurden Waschversuche im Landerometer durchgeführt. Zum Vergleich wurde ein Flüssigwaschmittel des Handels (vergleichbar einem Mittel gemäß EP 28 866) mit einem Gehalt an Alkylbenzolsulfonat, nichtionischen Tensiden, Cocosseife, Enzymen, Enzymstabilisatoren 10 und Wasser verwendet. Als Textilproben dienten:

T1 Baumwolle, angeschmutzt mit Staub und Hautsett, T2 Mischgewebe aus Polyester und veredelter Baumwolle (wash and wear), angeschmutzt mit Staub und Hautsett,

15

30

T3 Baumwolle (veredelt) angeschmutzt mit Rotwein, T4 Baumwolle (veredelt) angeschmutzt mit Teeflecken.

Versuchsbedingungen

Wasserhärte 16°d (160 mg CaO pro Liter), Konzentration 6,5 g/l, 15 Minuten bei 60°C, 3maliges Nachspülen, photometrische Ausmessung, Mittelwert aus 3 Bestimmungen.

Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt. Sie zeigen die Überlegenheit des Mittels sowohl gegenüber fettigmineralischen Anschmutzungen als auch gegenüber bleichbaren Flecken.

%Remission

Probe	Beispiel	Vergleich	
TI	61,8	48,0	35
T2	40,1	34,7	
T3	56,9	54,0	
T4	63,6	48,6	

Patentansprüche

- 1. Bleichendes Flüssigwaschmittel enthaltend
 - A) 5 bis 15 Gew.-% eines linearen Alkylbenzolsulfonats mit 9 bis 13 C-Atomen in der Alkylkette in Form des Natrium- oder Kaliumsalzes,
 - B) 1 bis 5 Gew.-% eines Aminoxids, enthaltend einen linearen $C_{12} C_{16}$ Alkylrest,
 - C) 1 bis 6 Gew.-% einer von C₁₂ C₁₈ Fettsäuren abgeleiteten Seife in Form des Natrium- 50 oder Kaliumsalzes,
 - D) 10 bis 22 Gew.-% Kaliumpyrophosphat,
 - E) 2 bis 12 Gew.-% eines Hydrotrops,
 - F) 0,5 bis 5 Gew.-% Wasserstoffperoxid,
 - G) 45 bis 60 Gew.-% Wasser.
- 2. Mittel nach Anspruch 1, enthaltend 7 bis 12 Gew.-% der Komponente (A) in Form des Natriumsalzes.
- 3. Mittel nach Anspruch 1 oder 2, enthaltend 2 bis 5 Gew.-% C₁₂ C₁₆ Alkyl-dimethyl-aminoxide.
- 4. Mittel nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, enthaltend 2 bis 5 Gew.-% eines Na-Seifengemisches mit (auf Seife bezogen) weniger als 5 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 3 Gew.-% an Seifen mit 10 und weniger C-Atomen sowie weniger als 20 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 15 Gew.-% an Na-Stearat und weniger als 10 Gew.-% an Na-Oleat.

- 5. Mitt ach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, enthaltend 15 bis 21 Gew.-% Tetrakaliumpyrophosphat.
- 6. Mittel nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, enthaltend 5 bis 10% an Toluolsulfonat, Xylolsulfonat oder Cumulsulfonat in Form des Natriumsalzes.
- 7. Mittel nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, enthaltend 1 bis 4 Gew.-% Wasserstoffperoxid.
- 8. Mittel nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7. enthaltend 50 bis 57 Gew.-% Wasser.